**PCT** 

# WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internati nale Patentklassifikation 6:

D01F 6/04, 6/06, 6/46, D01D 5/28

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 95/10645

A1

(43) Internati nales
Veröffentlichungsdatum:

20. April 1995 (20.04.95)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE94/01203

(22) Internationales Anmeldedatum: 8. Oktober 1994 (08.10.94)

(81) Bestimmungsstaaten: US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PF, SE).

(30) Prioritätsdaten:

P 43 34 922.6

13. Oktober 1993 (13.10.93)

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): RIETER AUTOMATIK GMBH [DE/DE]; Ostring 19, Postfach 12 60, D-63762 Großostheim (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): GLAWION, Erwin [DE/DE]; Anne-Frank-Strasse 21, D-63762 Großostheim (DE).

(74) Anwalt: CANZLER, Rolf; Reisacherstrasse 23, D-85055 Ingolstadt (DE).

(54) Title: PROCESS FOR PRODUCING POLYOLEFINE FIBRES

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON FASERN AUS POLYOLEFINEN

(57) Abstract

A process is disclosed for producing polyolefine fibres, in particular thermobondable fibres to be processed into nonwoven fabrics. The polyolefines are melted in at least one extruder, the molten polyolefines are pressed through spinning nozzles so as to produce fibres and the fibres are further processed in a manner known per se. The process is characterised in that part of the polyolefines is melted in a main extruder and another part of the polyolefines is melted in at least one side stream extruder and chemically or thermally processed in an appropriate manner to produce a higher proportion of short-chain polyolefines that is added to the polyolefines melted in the main extruder. Also disclosed is a device for carrying out the process.

#### (57) Zusammenfassung

Ein Verfahren zur Herstellung von Fasern aus Polyolefinen, insbesondere von thermobondierbaren Fasern zur Verarbeitung zu Vliesen, umfassend das Schmelzen von Polyolefinen in mindestens einem Extruder, Pressen der geschmolzenen Polyolefine durch Spinndüsen unter Erhalt von Fasern und Weiterbehandlung der Fasern in an sich bekannter Weise ist dadurch gekennzeichnet, daß ein Teil der Polyolefine in einem Hauptextruder geschmolzen wird, und der andere Teil der Polyolefine in mindestens einem Seitenstromextruder geschmolzen und in geeigneter Weise chemisch oder thermisch unter Erhalt eines höheren Anteils kurzkettiger Polyolefine behandelt wird, und den im Hauptextruder geschmolzenen Polyolefinen zugeführt wird. Gleichzeitig wird eine zur Durchführung des Verfahrens geeignete Vorrichtung beschrieben.

### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

ΑT	Österreich	GA	Gabon	MIR	Mauretanien
ΑŪ	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungara	NZ	Neuseeland '
BJ	Benin	IE.	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien		Italien	PT	Portugal
BY	Beiarus	JP	Japan	RO	Rumänien
CA	Kanada	KE	Kenya .	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dänemark	MD	Republik Moldan	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Prankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

10

# Verfahren zur Herstellung von Fasern aus Polyolefinen

Die Erfindung betrifft ein Verfahren und eine Vorrichtung zur Herstelhung von Fasern, insbesondere von thermobondierbaren Stapelfasern zur Verarbeitung von Vliesen.

Bekannte Verfahren zur Herstellung von Stapelfasern sind der Kurzspinnund Langspinnprozeß. Beiden Prozessen ist gemeinsam, daß das Polyolefin in einem Extruder geschmolzen wird und anschließend durch Spinndüsen unter Erhalt von Fasern gepreßt wird. Beim Kurzspinnprozeß werden Spinndüsen mit großen Lochzahlen bei engen Lochabständen verwendet, wodurch zur Abkühlung der Fasern hohe Blasluftgeschwindigkeiten nötig sind. Auf Grund der niedrigen Prozeßgeschwindigkeiten ist es möglich, direkt auf die nachfolgende Weiterbehandlungsstrecke zu gehen. Hingegen werden beim Langspinnprozeß Spinndüsen mit deutlich geringeren Lochzahlen bei größeren Lochabständen verwendet, so daß man mit deutlich niedrigeren Blasluftgeschwindigkeiten als beim Kurzspinnprozeß arbeiten kann. Auf Grund der deutlich höheren Prozeßgeschwindigkeiten ist die Anblasstrecke deutlich länger. Diese Unterschiede in den Lochabständen und Blasluftgeschwindigkeiten ermöglichen es u.a. beim Langspinnprozeß beliebige Polyolefintypen ohne Einschränkungen in der Molekulargewichtsverteilung und Schmelzeviskosität verwenden zu können, wohingegen beim Kurzspinnprozeß für thermobondierbare Stapelfasern nur Polyolefine breiter Molekulargewichtsverteilung Anwendung finden.

Dies erklärt sich dadurch, daß die langkettigen Anteile die Schmelzefestigkeit erzeugen, während die kürzeren Ketten als Schmiermittel zwischen den langen Molekülen wirken. Aufgrund der niedrigeren Blasluftgeschwindigkeiten beim Langspinnprozeß wird hier keine so hohe Schmelzefestigkeit benötigt und dies bietet dem Betreiber einen weiten Schmelzetemperaturbereich und somit die Auswahl unter Polyolefinen mit stark unterschiedlichen Schmelzeviskositäten, in der Praxis als Schmelzindex bezeichnet, an, während man beim Kurzspinnprozeß nur einen eingeschränkten Schmelzindexbereich verwenden kann, der bei ebenfalls eingeschränktem Temperaturbereich die notwendige Schmelzfestigkeit ergibt.

Der Langspinnprozeß bietet somit gegenüber dem Kurzspinnprozeß den Vorteil, daß Polyolefinschmelzen enger Molekulargewichtsverteilung und/oder niedriger Schmelzeviskosität verarbeitet werden können, wobei diese Schmelzen entweder auf Grund des Rohmaterials bereits vorliegen bzw. in der Schmelze durch thermischen oder chemischen Abbau im Extruder erzeugt werden können. Dieser thermische oder chemische Abbau der Schmelze führt zu höheren kurzkettigen Polyolefinanteilen und geht mit einer Verengung der Molekulargewichtsverteilung und Verringerung der Schmelzeviskosität einher. Dies führt zu deutlich verbesserten Eigenschaften der bei der Verarbeitung aus den Stapelfasern hergestellten Vliesstoffe, da ein höherer Anteil an kurzkettigen Polyolefinen die Thermobondierbarkeitseigenschaften verbessert.

Dieser thermische oder chemische Abbau kann im Prinzip sowohl beim Kurzspinn- als auch beim Langspinnprozeß durchgeführt werden. Während beim Langspinnprozeß die niedrige Schmelzesestigkeit aufgrund des Viskositätsabbaus und der beim thermischen Abbau benötigten hohen Temperaturen keine versahrenstechnischen Probleme verursacht, führt sie beim Kurzspinnprozeß jedoch zu Problemen bei der Kühlung mit Blas-

luft, und zwar in Form von Verklebungen zwischen den austretenden Fäden. Diesem Vorteil des Langspinnprozesses stehen die Nachteile eines Zweistufenprozesses entgegen, die beim Langspinnprozeß durch die zum Erreichen einer wirtschaftlichen Arbeitsweise erforderlichen hohen Anlagengeschwindigkeiten (da niedrigere Lochzahlen) bedingt sind und die bei der Weiterbehandlung mittels einer Faserstraße im On-Line-Prozeß gesenkt werden müssen, weshalb eine Zwischenstufe in Form einer Kannenablage vorzusehen ist. Dieser Zweistufenprozeß (des Langspinnprozeßes) verursacht allgemein höhere Investitions- und Personalkosten.

10

Sowohl für den Kurzspinnprozeß als auch für den Langspinnprozeß ist es bekannt, daß Seitenstromextruder zum Beimischen von Additiven, insbesondere zur Einfärbung oder zur schonenden Einarbeitung von thermisch empfindlichen Farbmasterbatches, verwendet werden können.

15

Eines der Hauptanwendungsgebiete der obengenannten Stapelfasern liegt in der Herstellung von thermobondierten Vliesstoffen. Diese Bondierung geschieht durch Verpressen der in einem mechanisch oder pneumatisch hergestellten Vlies enthaltenen Einzelfasern zwischen zwei beheizten Kalanderwalzen. Ein wesentliches Beurteilungskriterium für die Qualität eines Vliesstoffes ist die Festigkeit des Vlieses, was wesentlich von der Thermobondierbarkeit der Fasern abhängt. Diese Thermobondierbarkeit ist umso besser, je höher der Anteil an kurzkettigen Polyolefinen, der wiederum wie bereits oben erwähnt, mit einer Verengung der Molekulargewichtsverteilung einhergeht.

Aus EP-A-0 552 013 sind thermisch bondierbare Fasern zur Herstellung von Vliesstoffen mit erhöhten Festigkeitswerten bekannt. Jedoch erfordert die Erzeugung dieser Eigenschaften ein aufwendiges Materialzuführungs-

Materiallagerungs- und Materialdosiersystem, was im wesentlichen durch mehrere hierfür erforderliche Ausgangspolymere bedingt ist.

Eine Aufgabe der Erfindung bestand nun darin, ein verbessertes Verfahren zur Herstellung von Fasern aus Polyolefinen bereitzustellen, das für die Vliesherstellung geeignete Fasern mit einem möglichst hohen Anteil an kurzkettigen Polyolefinen und günstiger Molekulargewichtsverteilung liefert. Gleichzeitig sollte eine Vorrichtung zur Durchführung dieses Verfahrens bereitgestellt werden.

10

Diese Aufgaben werden erfindungsgemäß durch das Verfahren gemäß Patentanspruch 1 bzw. durch die Vorrichtung gemäß Patentanspruch 13 gelöst. Hierbei wird ein Teil der Polyolefine in einem Hauptextruder geschmolzen und der andere Teil der Polyolefine wird als Seitenstrom in mindestens einem Seitenstromextruder, vorzugsweise einem Seitenstromextruder, geschmolzen, in geeigneter Weise chemisch oder thermisch unter Erhalt eines höheren Anteils kurzkettiger Polyolefine behandelt und anschließend den im Hauptextruder geschmolzenen Polyolefinen zugeführt. Die geschmolzenen Polyolefine werden durch Spinndüsen unter Erhalt von Fasern gepreßt und diese werden in an sich bekannter Weise weiterbehandelt. Diese Weiterbehandlung umfaßt u.a. ein Kühlen der Fasern, bevorzugt mit Blasluft.

Bei der vorliegenden Erfindung wird also mindestens ein Seitenstromextruder, der bisher nur zum Beimischen von Additiven bekannt war, gezielt zum thermischen oder chemischen Abbau eines Teils der eingesetzten Polyolefine eingesetzt. Durch diesen thermischen oder chemischen Abbau werden Polyolefine mit den gewünschten Eigenschaften (enge Molekulargewichtsverteilung, möglichst hoher Anteil an kurzkettigen Polyolefinen), die zur Vliesherstellung geeignete Fasern liefern, bereitgestellt. Bisher konnte ein derartiger thermischer oder chemischer Abbau ohne verfahrenstechnische Probleme oder wirtschaftliche Nachteile nur beim aufwendigen, zweistufigen Langspinnprozeß durchgeführt werden.

Die vorliegende Erfindung ermöglicht also die Herstellung von zur Vliesherstellung geeigneten Fasern aus Polyolefinen in einem einstufigen Prozeß. Gleichzeitig bietet die Erfindung den Vorteil, daß für den Kurzspinnprozeß alle Typen von Polyolefinen einsetzbar sind, wohingegen bisher zur Erzeugung von Fasern zur Vliesherstellung nur Polyolefine breiter Molekulargewichtsverteilung verwendet werden konnten. Somit bietet die Erfindung die Vorteile des Langspinnprozesses in einem einstufigen Prozeß.

Durch diese Aufteilung der Schmelzerzeugung in einen Hauptstrom (im Hauptextruder geschmolzene Polyolefine) und einen Seitenstrom steht dem Anwender ein Verfahren zur Herstellung von Fasern mit erhöhter Thermobondierbarkeit bei gleichzeitig guter Erspinnbarkeit zur Verfügung, wobei der Anwender durch die Aufteilung der beiden Polyolefinströme eine zusätzliche verfahrenstechnische Variationsmöglichkeit zur Verfügung hat, mit der sowohl die Erspinnbarkeit wie auch die Thermobondierbarkeit positiv beeinflußt werden können. Die Erfindung gibt dem Anwender sogar die Möglichkeit, bisher von der Erspinnbarkeit ungeeignete Polymere derart aufzubereiten, daß gleichzeitig ein guter Lauf möglich ist und die Thermobondierbarkeit der daraus hergestellten Fasern erhöht wird. Gegenüber der bereits erwähnten Offenlegungsschrift EP-A-0 552 013 bietet die Erfindung den Vorteil, daß ein beliebiges Polyolefin eingesetzt werden kann und die aufwendige, in der Offenlegungsschrift genannte Materialzuführung, -lagerung und -dosierung entfällt.

Darüber hinaus ermöglicht die Erfindung eine günstigere Energiebilanz, indem mit einem heißen Seitenstrom und einem kälteren Hauptstrom gearbeitet und somit durch Mischen der Teilströme die für die Fadenformung optimale Temperatur erzielt werden kann ohne zusätzliche Ableitung von Wärme aus dem Prozeß.

Bei den eingesetzten Polyolefinen kann es sich um beliebige Polyolefine handeln, vorzugsweise werden Polyethylen, Polypropylen, Polybutylen oder Gemische davon verwendet.

10

Das Schmelzen der Polyolefine im Hauptextruder erfolgt bevorzugt bei einer Temperatur von 180 bis 300°C, besonders bevorzugt bei einer Temperatur von 220 bis 250°C. Das Schmelzen der Polyolefine im Seitenstrom erfolgt bei chemischer Behandlung vorzugsweise bei der gleichen Temperatur wie das Schmelzen im Hauptextruder. Bei der thermischen Behandlung der Polyolefinschmelze im Seitenstrom wird bei erhöhter Temperatur gearbeitet, bevorzugt bei 250 bis 350°C, besonders bevorzugt bei 280 bis 320°C.

- Zur chemischen Behandlung werden bevorzugt Peroxide, besonders bevorzugt organische Peroxide eingesetzt. Bevorzugt liegt die Menge an verwendetem Peroxid im Bereich von 0,1 bis 2 Gew.-% bezogen auf den Seitenstrom.
- Die Menge des Seitenstroms beträgt bevorzugt 2 bis 50 Gew.-%, besonders bevorzugt 5 bis 20 Gew.-%, bezogen auf den Hauptstrom.

In einer bevorzugten Ausführungsform können den Polyolefinen im Seiten- oder Hauptstrom, besonders bevorzugt im Seitenstrom, übliche Zusatzstoffe, vorzugsweise Farbstoffe, Masterbatches und/oder Additive, zugeführt werden. In einer anderen bevorzugten Ausführungsform können ein Teil dieser Zusatzstoffe oder alle diese Zusatzstoffe über einen zweiten Seitenstromextruder zugeführt werden.

- Die Zusammenführung von Haupt- und Seitenstrom erfolgt bevorzugt innerhalb des Hauptextruders bei dynamischer Vermischung oder nach dem Hauptextruder bei statischer Vermischung, wie auch aus den unten beschriebenen Figuren 1 und 2 ersichtlich ist.
- Die durch das Pressen der Schmelze durch die Spinndüsen erhaltenen Fasern werden bevorzugt mittels Blasluft gekühlt. In einer bevorzugten Ausführungsform liegt die Temperatur der Blasluft bei 10 bis 50°C und ihre Geschwindigkeit bei 5 bis 50 m/sec. Die weitere Behandlung der gesponnenen und gekühlten Faser erfolgt in an sich bekannter Weise.

  Hierbei werden die Fasern zuerst zu Stapelfasern verarbeitet, die dann zur Herstellung der gewünschten Vliese thermobondiert werden.

Aus den nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Fasern können Vliese hergestellt werden, die eine höhere Festigkeit bieten, und höhere Weiterverarbeitungsgeschwindigkeiten zulassen.

Zur Veranschaulichung der Erfindung zeigen Fig. 1 und 2 Vorrichtungen, die zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens geeignet sind.

Fig. 1 zeigt Zuführungseinrichtungen 1 für Polyolefine mittels derer ein Teil der Polyolefine zu einem Hauptextruder 2 und der andere Teil zu einem Seitenstromextruder 3 geführt werden. Die Polyolefine werden im Haupt- bzw. Seitenstromextruder geschmolzen, wobei die geschmolzenen Polyolefine im Seitenstromextruder 3 des weiteren auf geeignete Weise thermisch oder chemisch unter Erhalt eines höheren Anteils kurzkettiger

Polyolefine behandelt werden. Die im Seitenstromextruder 3 geschmolzenen, behandelten Polyolefine werden dann über eine Verbindungsleitung 4 durch eine Pumpe 5, bevorzugt eine Zahnradpumpe, die zum Dosieren der Schmelze dient, in den Hauptextruder 2 geführt. Hierbei findet eine dynamische Mischung innerhalb des Hauptextruders 2 statt. Die Polymerschmelze wird dann über eine Schmelzeleitung 7 zu einem statischen Mischer 6 und anschließend zu den Spinndüsen oder Spinndüsenpaketen 8 geführt. Die Polymerschmelze wird durch die Spinndüsen 8 zu Fasern gepreßt, die in an sich bekannter Weise zu thermobondierbaren Stapelfasern bzw. Vliesen weiterverarbeitet werden.

Fig. 2 unterscheidet sich von Fig. 1 darin, daß die im Seitenstromextruder 3 geschmolzenen und behandelten Polyolefine über die Verbindungsleitung 4 durch eine Pumpe 5, vorzugsweise eine Zahnradpumpe (zum Dosieren der Schmelze) direkt in die Schmelzeleitung 7 geführt werden. Hierbei findet eine statische Mischung statt. Im übrigen bezeichnen gleiche Bezugsziffern in den Fig. 1 und 2 gleiche Komponenten.

In einer bevorzugten Ausführungsform (nicht gezeigt) weist die Vorrichtung nach den Spinndüsen Kühleinrichtungen zur Kühlung mit Blasluft auf. In einer anderen bevorzugten Ausführungsform (nicht gezeigt) weist die Vorrichtung mehr als einen Seitenstromextruder auf.

Somit stellt die vorliegende Erfindung ein einstufiges, kostengünstiges

Verfahren zur Herstellung thermobondierbarer Stapelfasern aus Polyolefinen bereit.

### Patentansprüche

- 1. Verfahren zur Herstellung von Fasern aus Polyolefinen, insbesondere von thermobondierbaren Fasern zur Verarbeitung zu Vliesen, umfassend das Schmelzen von Polyolefinen in mindestens einem Extruder, Pressen der geschmolzenen Polyolefine durch Spinndüsen unter Erhalt von Fasern und Weiterbehandlung der Fasern in an sich bekannter Weise,
- dadurch gekennzeichnet, daß
  ein Teil der Polyolefine in einem Hauptextruder geschmolzen wird,
  und
  der andere Teil der Polyolefine als Seitenstrom in mindestens einem
  Seitenstromextruder geschmolzen wird und in geeigneter Weise
  thermisch oder chemisch unter Erhalt eines höheren Anteils kurzkettiger Polyolefine behandelt wird, und den im Hauptextruder
  geschmolzenen Polyolefinen zugeführt wird.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Polyo lefine aus Polyethylen, Polypropylen, Polybutylen oder Gemischen davon ausgewählt sind.
  - 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Polyolefine im Hauptextruder bei einer Temperatur von 180 bis 300°C, bevorzugt von 220 bis 250°C, geschmolzen werden.

20

25

30

- 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Polyolefine im Seitenstrom bei thermischer Behandlung bei 250 bis 350°C geschmolzen werden.
- 5 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Polyolefine im Seitenstrom bei chemischer Behandlung bei 180 bis 300°C, bevorzugt bei 220 bis 250°C, geschmolzen werden.
- 6. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Menge der im Seitenstrom geschmolzenen Polyolefine 2 bis 50 Gew.-%, bevorzugt 5 bis 20 Gew.-%, bezogen auf die im Hauptextruder geschmolzenen Polyolefine beträgt.
- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, 5 oder 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Polyolefine chemisch mit Peroxiden, bevorzugt mit organischen Peroxiden, behandelt werden.
  - 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Peroxide in einer Menge von 0,1 bis 2 Gew.-% bezogen auf die im Seitenstrom geschmolzenen Polyolefine verwendet werden.
  - 9. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß den geschmolzenen Polyolefinen im Seitenstrom Farbstoffe, Masterbatches und/oder Additive zugegeben werden.
  - 10. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die im Seitenstrom geschmolzenen und behandelten Polyolefine den im Hauptextruder geschmolzenen Polyolefinen innerhalb des Hauptextruders bei dynamischer Vermischung zugeführt werden.

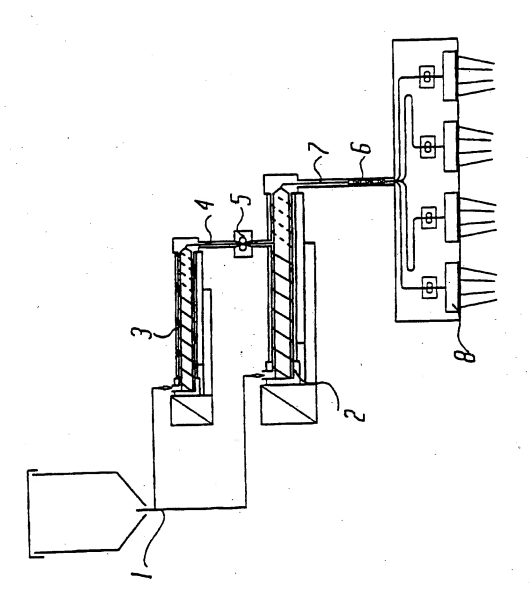
10

15

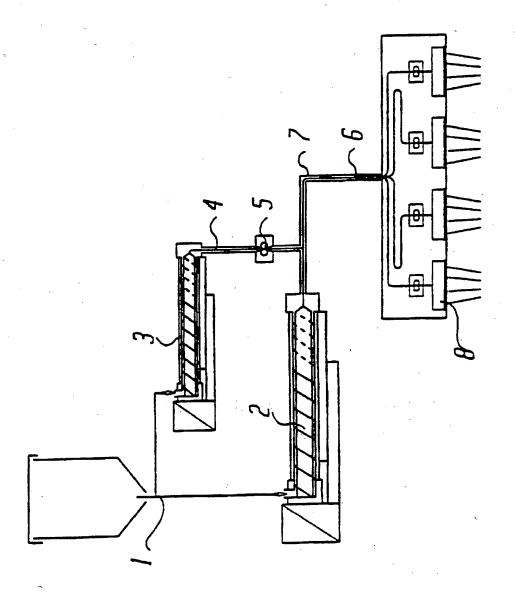
- 11. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die im Seitenstrom geschmolzenen und behandelten Polyolefine den im Hauptextruder geschmolzenen Polyolefinen nach dem Hauptextruder bei statischer Vermischung zugeführt wird.
- 12. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Weiterbehandlung der Fasern ein Kühlen der Fasern mittels Blasluft, vorzugsweise bei einer Blaslufttemperatur von 10 bis 50°C und einer Blasluftgeschwindigkeit von 5 bis 50 m/sec umfaßt.
- 13. Vorrichtung zur Durchführung des Verfahrens nach einem der vorhergehenden Ansprüche, aufweisend
  - einen Hauptextruder (2),
  - mindestens einen Seitenstromextruder (3),
  - Zuführungseinrichtungen (1) für Polyolefine zu dem Hauptextruder und dem mindestens einen Seitenstromextruder und
  - Spinndüsen (8).
- 20 14. Vorrichtung nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß die Vorrichtung nach den Spinndüsen (8) Kühleinrichtungen zur Kühlung mit Blasluft aufweist.
- 15. Vorrichtung nach Anspruch 13 oder 14, dadurch gekennzeichnet, daß die Vorrichtung weiterhin einen statischen Mischer (6) und eine Pumpe (5), bevorzugt eine Zahnradpumpe, zum Dosieren der in dem mindestens einen Seitenstromextruder geschmolzenen Polyolefine bei ihrer Zuführung zum Hauptextruder aufweist.

- 16. Vorrichtung nach Anspruch einem der Ansprüche 13 bis 15, dadurch gekennzeichnet, daß die Vorrichtung zusätzlich Zuführungseinrichtungen für Peroxide aufweist.
- 5 17. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 13 bis 16, dadurch gekennzeichnet, daß die Vorrichtung weiterhin Steuerungseinrichtungen zur On-Line-Viskositätsmessung zur Kontrolle des thermischen Abbaus im Seitenstromextruder umfaßt.
- 18. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 13 bis 17, dadurch gekennzeichnet, daß die Vorrichtung einen Rechner zur Steuerung umfaßt.









### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte. 3nal Application No PCT/DE 94/01203

		<del></del>				
A. CLASS IPC 6	D01F6/04 D01F6/06 D01F6/4	46 D01D5/28	(			
ł						
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	sification and IPC				
	S SEARCHED					
Minimum (	documentation searched (classification system followed by classification by DO1F DO1D B29C CO8F	ation symbols)				
11.00	D011 D015 D230 0,00.					
		to the dead in the Solder	* · •			
Documents	tion searched other than minimum documentation to the extent that	t such documents are included in the itelds a	earched			
En annie	the international enough (name of data h	and where execution search terms med)				
Frectionic	data base consulted during the international search (name of data be	ase and, where practical, scarcii willia woo,				
~ DOCTIN	AND COLUMN DE DE DEI EVANT					
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Relevant to claim No.			
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	rejevant passages	Refevent to them 170.			
A	EP,A,O 552 013 (HERCULES INCORPO	RATED) 21				
	July 1993					
	cited in the application		i			
A	GB,A,2 258 869 (INSTITUTE OF CHE	MISTRY.	; !			
^	ACADEMIA SINICA) 24 February 199					
A	FR,A,2 607 438 (PIERRE BONNEL) 3	June 1988				
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN					
	vol. 10, no. 262 (C-371) 6 Septe	mber 1986	`			
	& JP,A,61 089 316 (TEIJIN LTD) 7	May 1986	-			
	see abstract	,				
A	DE,A,14 95 275 (CHEMISCHE WERKE	HDLS) 13				
	March 1969		•			
		-/				
		,				
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed i	n annex.			
* Special car	tegories of cited documents:	"T" later document published after the inte				
	ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict will cited to understand the principle or th				
E' earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention						
	ent which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do	be considered to			
which is cited to establish the publication date of another  "Y" document of particular relevance; the claimed invention citation or other special reason (as specified)  cannot be considered to involve an inventive step when the						
	'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document is combined with one or more other such docu-					
"P" docume	"P" document published prior to the international filing date but in the art.					
	an the priority date claimed	"&" document member of the same patent				
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	_			
24	4 January 1995	- 2. 02. 95				
Name and n	nailing address of the ISA	Authorized officer				
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk					
	Td. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Tarrida Torrell,	J			

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte. onal Application No PCT/DE 94/01203

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 8, no. 205 (C-243) 19 September 1984 & JP,A,59 094 610 (UBE KOSAN KK) see abstract		
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
,		·	
		·	
,		·	
	*		
		·	

1

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

·· Information on patent family members

Inte. onal Application No PCT/DE 94/01203

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
EP-A-0552013	21-07-93	AU-A- CA-A- JP-A-	3118993 2087244 6041812	15-07-93 14-07-93 15-02-94	
GB-A-2258869	24-02-93	CN-A-	1068580	03-02-93	
FR-A-2607438	03-06-88	FR-A- FR-A-	2562835 2606325	18-10-85 13-05-88	
DE-A-1495275	13-03-69	NONE			

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte. onates Aktenzeichen
PCT/DE 94/01203

A. KLASS IPK 6	SIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES D01F6/04 D01F6/06 D01F6/46	D01D5/28				
N 1	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen K	Passifikation und der IPK				
	ERCHIERTE GEBIETE					
	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb	pole)				
IPK 6						
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, s	oweit diese unter die recherchierten Gebie	te fallen			
Während d	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (?	Name der Datenbank und evtl. verwendete	: Sucnbegniie)			
C ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angal	be der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.			
A	EP,A,O 552 013 (HERCULES INCORPOR	RATED) 21.				
	Juli 1993					
	in der Anmeldung erwähnt		•			
٨	GB,A,2 258 869 (INSTITUTE OF CHEM					
	ACADÉMIA SINICA) 24. Februar 1993	3				
Α .	FR,A,2 607 438 (PIERRE BONNEL) 3.	. Juni				
	1988					
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN					
	vol. 10, no. 262 (C-371) 6. Septe					
	& JP,A,61 089 316 (TEIJIN LTD) 7. siehe Zusammenfassung	. Mai 1900				
A	DE,A,14 95 275 (CHEMISCHE WERKE H	HULS) 13.	,			
^	März 1969					
		-/				
		-,				
<u> </u>		The second secon				
	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie				
	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach der oder dem Prioritätsdatum veröffentlic	ht worden ist und mit der			
aber n	fentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht kollidiert, sondern z Erfindung zugrundeliegenden Prinzip				
'E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Theorie ängegeben ist Ammeldedatum veröffentlicht worden ist 'X' Veröffentlichung die serionet ist, einen Prioritätsanstruch zweiselhast er- kann allein ausgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder aus						
l echein	fentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden	erfinderischer Tätigkeit beruhend betr	achtet werden			
soll or	der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	kann nicht als auf erfinderischer Tätig	keit beruhend betrachtet			
ausgeführt)  *O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht  werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen  Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist						
P' Veröff	entlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	*&" Veröffentlichung, die Mitglied derselb				
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	cherchenberichts			
2	24. Januar 1995	- 2. 02. 95				
	Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter				
Transc und	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk					
1	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Tarrida Torrell,	J			

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte. onales Aktenzeichen
PCT/DE 94/01203

A PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 8, no. 205 (C-243) 19. September 1984 & JP.A, 199 094 610 (UBE KOSAN KK) siehe Zusammenfassung	Kategorie*	ng) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
	A	vol. 8, no. 205 (C-243) 19. September 1984 & JP,A,59 094 610 (UBE KOSAN KK)	
		· -	
	*		
	İ		
	.		
ļ			
			-

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inte. onales Aktenzeichen
PCT/DE 94/01203

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
EP-A-0552013	21-07-93	AU-A- CA-A- JP-A-	3118993 2087244 6041812	15-07-93 14-07-93 15-02-94	
GB-A-2258869	24-02-93	CN-A-	1068580	03-02-93	
FR-A-2607438	03-06-88	FR-A-	2562835 2606325	18-10-85 13-05-88	
DE-A-1495275	13-03-69	KEINE			